

知名英语培训机构爱贝斯老板失联

全国一百多家店关门,涉及5万名学员2亿元学费

媒体近日报道,知名英语培训机构爱贝斯公告公司实控人、总裁谢龙自8月27日带着行李箱失联至今未找到,爱贝斯的突然关门意味着众多家长预交的费用很可能打水漂。

公司公告

爱贝斯董事长突然“跑路”

9月1日,四川爱贝斯教育咨询集团有限公司官方微信公众号发布公告,称该集团总裁兼董事长失联,相关部门正在进行调查取证。

记者致电爱贝斯英语培训机构四川总部,总裁办的一名工作人员回应称,“因为事发突然,我们要处理的事情很多,比较混乱。现已报了警,公安机关已介入调查,我们能做的就是积极配合,目前事情还没有定论。至于拖欠的员工工资和退还课程费用等问题,我们会陆续提出解决方案,根据各地的情况制定方案解决问题,希望公众能给我们一些时间配合相关部门调查。”

警方调查

董事长带着行李箱开车离去

此前,爱贝斯曾发布一则声明,承认集团存在拖欠员工工资的问题,并详细说明了总裁谢龙失联一事。

声明称,爱贝斯员工工资确实存在到期未付的情况,集团实际控制人、总裁兼董事长谢龙、总经理唐玮翎承诺8月27日发放全员6月份未发的工资,我们于8月27日下午4点多发现谢龙失联后,最担心的是他的安危问题,于是到处寻找,经过苦苦寻找未果后,于当晚8点到派出所报案,经过警方多方调查和排查后,最终发现谢龙带着行李箱开车离去,现暂时还未找到本人,总经理唐玮翎也至今未现身。鉴于此,公安、教育系统已全面开展寻找工作,一切困难和问题都需要在找



家长在一家爱贝斯门店讨要学费。

到集团实际控制人谢龙、唐玮翎后一一解决。现在集团法人、财务等人员都在积极配合政府部门全力开展工作,目前司法、公安、教育部门都已经介入,相信很快会有结果。

学生家长

交近万元只上了四分之一课

近日,多家爱贝斯重庆校区的家长们,陆续收到一则紧急通知:非常抱歉通知大家,我们无法复课了!

面对这样一条突如其来的通知,家住重庆涪陵区的何女士顿时心急如焚。何女士告诉记者,去年1月,她通过重庆爱贝斯教育科技有限公司,花费9800元,为孩子报了104个课时的英语培训班。“但受新冠疫情影响,线下课程总是断断续续,从去年报名开始,孩子到目前一共上了43个课

时。”

“本以为8月底能如期复课,结果等到的却是正式停课通知,连老板都跑路了!”何女士坦言,交了近万元的学费,现在孩子课时只用了四分之一,剩下的课时费用也不知道能否退得回来。目前,何女士和其他家长已经向当地派出所报案。

在昆明,爱贝斯教育集团的4个校区突然关门停课,涉及学生人数达上千人,未退还费用平均5000元至15000元之间。在绵阳,爱贝斯英语培训机构共有7个校区,现均已关门。据初步统计,该培训机构有学生2000余人,缴纳的培训费从千余元到3万多元不等。目前涉事家长正联合维权,已向公安机关报案。

据爱贝斯相关工作人员介绍,目前全国一百多家店已关门,涉及的学员多达五万人,学费可能有两亿元。

链接

爱贝斯7年时间 校区数量突破100所

2014年,爱贝斯董事长谢龙创办第一家校区,7年时间爱贝斯的校区数量已突破100所,并在四川、重庆、贵州、云南、湖北、陕西等地设立了直营分校。

据报道,谢龙在2018年荣获“2018杰出青年川商”的称号。次年,谢龙参加川商发展大会,荣获“年度杰出青年创新奖”并担任四川省川商联合会联席会长、川商促进会常务副会长。

爱贝斯官网显示,2018年公司在读学员达到2万余名,直营分校覆盖四川所有地级城市;2019年直营校区突破80家,在读学员突破5万名,教职工达到2000人;而2020年,其直营校区达到100家。



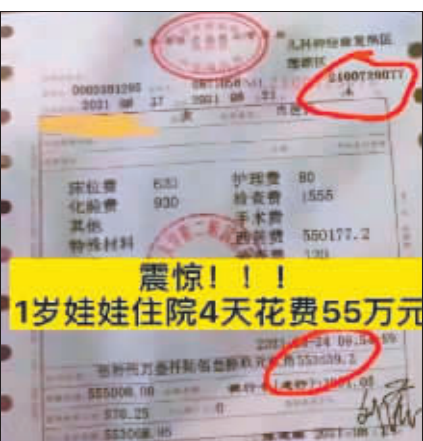
爱贝斯董事长谢龙。

综合《21世纪经济报报道》、中央电视台、中新社报道

“1岁多女童住院4天花费55万”引发关注

家长回应,孩子患肌萎缩症,知情并同意用高价进口药,别炒作了

近日,几张住院费用结算单,引发广泛关注。单据显示,一名女童从今年8月17日开始,住院4天花费55万元,照片还被打上了“震惊”等字样。因出处为“西安交通大学附属第二医院”,该结算单导致医生受到“不明真相”网友的痛斥。然而医院和患儿家属都表示,网上的收费单是在不知情的情况下流传出去的,治疗完全符合指南,也是很有必要的。



网上流传的住院费用结算单。

医院公众号发文 女童患有一种罕见病

9月4日,公众号“西安交大二附院”发布一文,疑借科普的方式回应网友质疑。

文章提到,两个月前,不满2岁的小花(匿名)因四肢无力,运动落后,来到医院求诊。经该院专家对小花进行基因诊断,最终确诊为脊髓性肌萎缩症(SMA)。

据了解,SMA是一类由脊髓前角运动神经元变性导致肌无力、肌萎缩的罕见疾病,被称为2岁以下婴幼儿的“头号遗传病杀手”,发病率大约万分之一。若不积极治疗,患者将逐渐出现多系统的功能损害,随时有生命危险。

经专家多方会诊,在确定小花无药物使用禁忌症,并和家长沟通、签署知情同意后,使用诺西那生钠为小花进行治疗。记者从西安交大二附院小儿内科神经康复学组带头人黄绍平教授处得知,诺西那生钠是目前唯一被获批治疗SMA的药物,也是我们常说的“孤儿药”。

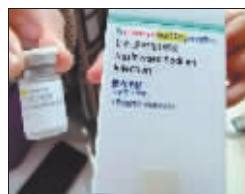
据媒体此前报道,诺西那生钠注射液在国内的售价为每支数十万元,属于完全自费药物,患者在第一年内需要注射6支,之后每4个月注射1支,年年如此。就单价

而言,该药在我国的公开价格在全球范围内已经是最低水平了。在不少省市,已经有一些公益基金会开展了援助项目,为SMA患者减轻负担。

孩子母亲回应 “知情并同意用药”

与此同时,记者采访到了患者的家长。孩子母亲称,网上的医院收费单是在其不知情的情况下传出去的。同时她对相关炒作也表示了不满:“我孩子得的脊髓性肌萎缩症,需要用进口药诺西那生钠治疗,用药是我同意的。”

孩子母亲表示,“这个药品西安交大二附院没有多收一分钱,大家可以到网上查药品的价格。麻烦大家不要捕风捉影,多核实一下,别拿生病的孩子当炒作工具,不负责的行为已经影响到一个普通家庭的正常生活。”



“天价药”诺西那生钠注射液。

关注

罕见病“天价药” 怎样才能进医保?

据专家介绍,在国家“钱袋子”有限的情况下,医保基金以保基本为主线,不可能将所有“天价”药物都纳入医保。否则不仅医保基金吃紧,还会挤占其他常见病、多发病的医保资金。

有一种罕见病“戈谢病”,其治疗药物已经进入医保,但在县级医保层面,一个戈谢病病人的药品和治疗花销就可能把全县的医疗费用全部花掉。

目前,业内较为认可的保障策略是“1(医保)+N(建立专项救助、整合社会资源、引进商业保险以及患者个人支付等)”的多方共付模式。但业内普遍认为,解决罕见病用药难、用药贵的问题,最根本的还是国家和药企谈判,将价格谈下来。

综合《健康时报》、《中国青年报》报道